

願 (2)(後記号ナジ

昭 94 4 年 9 月 /2 日

1. 発明の名称

いや 新規なペンズイミダゾー

氏 名

(ほか 1 名)

3. 特許出願人

大阪市東区平野町 3 丁目35番地 (): Ff 吉富製薬株式会社

名 称(672) 破 蹇

4. 代 理 人 〒 5 4 1 電話連載先: 古宣知東東京支北(40 G 彩上中) T E L 270-3531

大阪市東区平野町 3 丁目35番地

吉富製聚株式会社内

弁理士(6630) 髙宮城 氏 名



5. 添付書類の目録

(2) 委 任 状

(8) 特許瞬副本

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-52065

43公開日 昭50.(1975) 5.9

②特願昭 48-103415

昭48 (1973) 9.12 22出願日

審査請求 未請求 (全3頁)

庁内整理番号 7433 4A

6855 44

7375 44

7043 44

62日本分類 16 E363

30 B4

13(9)F1

30 C2

(51) Int. C12.

C07D235/28// A61K 31/415 CO9K 15/30

CO9K 3/00

(1)

1. 発明の名称

2. 特許請求の範囲

、一般式

で表わされる化合物を加水分解反応に付すことを

特徴とする、一般式

[式中 X^{-1} , X^{-2} は同一または異なつて、水素、

1. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

 $[式中<math>X^1$, X^2 は解一または異なつて、水素、

ゲン(Cl , Br , I , F)、低級アルキル(

エチル、イソプロピルなど)または低級

アルコキシ (メトキシ、エトキシ、プロポキシ、

で表わされる斬規なペンズイミダゾール誘導体を

よびそれらの塩類の製造法に関する。

イソプロポキシなど)を示す。]

木売明によれば、一般式〔 I 〕の化合物は、一

(n)

で扱わされる化合物を加水分解反応に付すことに よって製造される。

 特開 昭50-52065 (2) 基額、塩化水素、臭化水素、ヨウ化水素、リン酸、硫酸、メタンスルホン酸、ハラトルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、プロビオン酸などの酸類あるいは強酸性イオン交換樹脂、弱塩基性イオン交換樹脂、酸塩基性イオン交換樹脂、弱塩基性イオン交換樹脂、砂塩基性イオン交換樹脂、弱塩基性イオン交換樹脂などの樹脂類の存在下に行なわれる。反応量度、反応時間は原料化合物、溶解、触媒の種類に応じて適宜選択されりる。たとえばアルカリ水溶液を用いて加水分解を実施する場合には、室盤下に、数十分~数時間で反応は完結する。必要に応じて150 で程度まで加熱してもよい。

原料カルボン酸 C B) はナトリウム、カリウム、 リチウム、カルン ウム、マグネンウム、根、偏、 飲力どとの金属塩として、トリエチルアミン、ビリ ジン、メーメチルモルホリンカどの塩蒸煮との塩 として、食塩蒸性イオン交換機脂、製塩蒸性イオ

ン夹換荷脂などとの塩として、反応に供してもよい。

反応終了後、目的他(I)は遊離酸として、あるいは男&、K、L1、Ca、Mg、Ag、Cu、Pe、A1、トリエチルアミン、ピリジン、キノリン、Hーメチルモルホリン、B、Bージメチルアニリン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミンなどとの一塩基性塩、二塩基性塩あるいはこれらの複塩、増塩として単極特製してもよく、強(または弱)塩基性イオン交換樹脂を用いて単種精製してもよい。

、かくして得られる一般式(I)の化合物かよび それらの塩類は、抗炎症作用、鎮痛作用などを有 してかり医薬として有用であるとともに、キレー ト剤(たとえば抗酸化剤かよびそれらの協力剤) または全質イオン不活性化剤としても用いられり **å**,

以下に実施例により、本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらのみに限定されるものではない。

実施例 1

2-カルボキシメチルー3-オキソー2.3ージヒドローチアソロ(3.2-&]ペンズイミダソール15.0gを、苛性ソーダ&0gを水300 世に落かした溶液に加えて、室裏下に透明になるまでかくはんした。5時間放置後、褐色透明の水体液に塩酸を加えてpB1とすると、接黄色結晶が折出した。これを口取し、販乾後、粗結晶(15.8g)を大量の水から再結晶すると、養黄色結晶として2-(2-ペンズイミダソリルチオ)コハク酸・1水和物121gが得られた。本品は176~171でで黄変し、191~193でで分

解する。

实施例 2

5-(または6-)-クロルー2-メルカプトペンズイミダゾール 9.3 gと無本マレイン酸 5.2 gとをジオキサン100 m中で16時間遺復させ、反応被を機能することにより開製した、シロツブ状の2-カルボキシメチルー3-オキソー2,3-ジヒドロー6-(または1-)クロルーチアソロ(3,2-a)ペンズイミダゾール銀製体化、水100m、 苛性ソーダ 4.0 gを加えてかくはんし、径径全体が溶けたら、ロ遊して教堂の米反応物質5-(または6-)クロルー2-メルカプトペンズイミダゾールを除く。ロ被に苛性ソーダ4.0 gを強加した後、6時間窒息下化放置した。反応被を複数でpH1とし、折出する液黄色粉束状結晶(119g)を水から再給品すると、183

特開 昭50— 52065 (3) ~185 セで黄変し、201~265 セで鉄褐色 化分解する、2-52-(5-(または6-)タロル)ペンズイミダソリルチオココハク酸・1水和動が得られた。

前記実施例と同様な方法により、次の化合物が得られた。

◎2-[2-(6,7-ジメトキシ)ペンズイミダゾリルチオ]コハク酸、淡褐色結晶(水から再結晶)、195でより徐々に収縮褐変し、249~250でで分解。

◎ 2-[2-(6-(または1-)メチル)ペンズイミダゾリルチオ]コハク酸・1/2水和他、無色結晶(水から再結晶)、1 (5~155でで収縮して淡黄色を帯び、196~198でで分解。

▲ 前記以外の発明者

在 质 大分県中津市 13 45 (無町名)

五 年 年 明 年 氏名 小 名 明 青